PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-088672

(43) Date of publication of application: 27.03.2002

(51)Int.CI.

D21C 9/16

(21)Application number: 2000-265522

(71)Applicant: NATIONAL INSTITUTE OF ADVANCED

INDUSTRIAL & TECHNOLOGY

(22)Date of filing:

01.09.2000

(72)Inventor: OOUCHI AKIHIKO

(30)Priority

Priority number : 2000183859

Priority date : 20.06.2000

Priority country: JP

(54) METHOD FOR BLEACHING PULP

'57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for bleaching a pulp, needing no treatment at a high emperature for a long time, exhibiting a small environmental load and a high operational safety, capable of educing the discharge of carbon dioxide and friendly to the environment.

SOLUTION: This method for bleaching the pulp is provided by using an organic peroxide expressed by the general formula: ROOR' as an oxidizing agent and also irradiating an ultraviolet or visible light.

.EGAL STATUS

Date of request for examination]

01.09.2000

Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the

examiner's decision of rejection or application

converted registration]

Date of final disposal for application]

Patent number]

3368336

Date of registration]

15.11.2002

Number of appeal against examiner's decision of

earching PAJ

ejection]

Date of requesting appeal against examiner's

lecision of rejection]

Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開發号 特開2002-88672

(P2002-88672A)

(43)公開日 平成14年3月27日(2002.3.27)

(51) Int.CL?

識別記号

FI

ラーマコード(参考)

D21C 9/16

D21C 9/16

4L055

商求項の数2 OL (全 4 頁) 密査研求 有

(21)出顯番号

特娜2000-265522(P2000-265522)

(22)出題日

平成12年9月1日(2000.9.1)

(31)優先権主張番号 特額2000-183859(P2000-183859)

(32)優先日

平成12年6月20日(2000.6.20)

(33)優先権主張国

日本(JP)

(71)出顧人 301021533

独立行政法人産業技術総合研究所

東京都千代田区優が関1-3-1

(72) 発明者 大内 秋比古

茨城県つくば市東1丁目1番 工業技術院

物質工学工業技術研究所内

Fターム(参考) 4L055 A009 BB19 BB30 FA20 FA22

(54) 【発明の名称】 パルブ漂白方法

(57)【要約】

【課題】高温及び長時間の処理を必要とせず、環境負荷 が小さいと共に操業安全性が高く、しかも二酸化炭素排 出の削減が可能で環境に優しいバルブの漂白方法を提供 する。

【解決手段】酸化剤として、一般式(1);ROOR で示される有機過酸化物を用いると共に紫外・可視光を 照射する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】組パルプに「下記一般式(1)で示される 酸化剤の存在下、紫外・可視光を照射することを特徴と するパルプの漂白方法。

1

ROOR' (1)

(Rは、アリール基、アルキルカルボニル基、アリール カルボニル基。アルコキシカルボニル基、アリーロキシ カルボニル基: ホルミル基又は水素を、R* は、アリー ル墓。アルキルカルボニル墓、アリールカルボニル基、 アルコキシカルボニル基。アリーロキシカルボニル基又 10 であること見い出し、本発明をなすに至った。 はホルミル基を表す。)

【請求項2】繁外・可視光が紫外・可視レーザー光であ ることを特徴とする請求項1に記載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、バルブの漂白方法 に関し、更に詳しくは酸化剤を用いるパルブ漂白法の改 良に関する。

[0002]

【従来の技術】木材中の純粋な繊維は、通常、無色であ 20 るが、木材等を加工することにより得られる粗パルプに は種々の不絶物が含まれるために着色している。これを 白色度の高い紙の原料とするためには、着色不純物を葉 剤などにより分解、又は無色化する漂白工程を必要とす る。

【0003】従来、このような漂白薬剤としては、塩 素。次亜塩素酸塩、二酸化塩素等が用いられているが、 ハロゲン原子を含む薬剤は環境に対する負荷が大きく、 また人体に対する危険性も大きいので、操業安全性に間 題があり、また。これらの漂白過程は多くの場合に高温 30 のことにより酸化剤との反応性が高まり該着色物質の分 で行われるので、大量のエネルギーを要する多消費型プ ロセスであり、その為に多量の二酸化炭素の放出を伴う という競点も包含している。

【0004】とれらの問題点を解決するために、過酸化 水素等の酸化剤を用いる方法が報告されている。更に、 該過酸化水素を用いる方法において、通常の可視・紫外 光を照射する方法も提案されている(例えば、Koplik。 M.; Milichovsky, M. "Photochemical bleaching of pa per webs", Cellul. Chem. Technol., 32, 349 (199

問題点を克服するためになされたものであって、高温及 び長時間の処理を必要とせず、また環境負荷が小さいと 共に操業安全性が高く、しかも二酸化炭素排出の削減が 可能で環境に優しいパルブの漂白方法を提供することを 目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、かかる従 来技術の難点を解消するために鋭意検討した結果、特定 の酸化剤と有機光化学的反応を組み合わせる方法が有効

【0007】すなわち本発明によれば、第一に、組パル プに、下記一般式(1)で示される酸化剤の存在下、紫 外・可視光を照射することを特徴とするパルブの漂白方 法が提供される。

ROOR' **(1)**

(Rは、アリール基、アルキルカルボニル基、アリール カルボニル基。アルコキシカルボニル基、アリーロキシ カルボニル基。ホルミル基又は水素を、R は、アリー ル墓」アルキルカルボニル墓。アリールカルボニル基。 アルコキシカルボニル基。アリーロキシカルボニル基又 はホルミル基を表す。)

第二に、第一の方法において、紫外・可視光が繁外・可 視レーザー光であることを特徴とするパルプの漂白方法 が提供される。

【0008】すなわち、本発明方法は、パルブに含まれ ている着色物質。たとえばリグニン由来の芳香環や多重 結合から成るπ電子共役系有機化合物が、紫外・可視光 照射により基底状態から励起状態への電子励起が起こ り、その結果、より活性な性質を有する状態に転じ、そ 解反応若しくは無色化反応が促進される現象、あるい は、その逆に該斃外・可視光照射により酸化剤。又は酸 化剤/溶媒がより活性な物質に転じ、そのことにより着 色物質との反応性が向上し、該着色物質の分解若しくは 無色化反応が増大する現象を巧みに利用したものであ る。

【0009】従来の、酸化剤と通鴬の繁外・可視光を用 いる漂白方法においては、過酸化水素の紫外・可視光照 射による光化学反応過程により生じたヒドロキシラジカ 8): Ruggitern, R.: Machado, A. F. H.: Da S. P. D.:G 40 ルが 該着色物質と反応して該着色物質の分解若しくは

ことにより解決したものである。すなわち、これらの酸 化剤は、従来から用いられている過酸化水素と比べてそ の繁外・可視領域のモル吸光係数が非常に大きいため に 過酸化水素と比べて該着色物質の分解若しくは無色 化反応を起こすために必要な光化学的に発生するヒドロ キシラジカル、或いはアルコキシラジカルの濃度を高く することが可能となる為に、これらの有機過酸化物を用 いると着色物質との反応性が向上し、該着色物質の分解 若しくは無色化反応を著しく高めることができる。本発 朝で用いる酸化剤は前記一般式(1)で示される。一般 10 式(1)において、アリール基としては、フェニル基、 ナフチル基、ピフェニル基、アントリル基、それらの置 換体、等が、アルキルカルボニル基としては、アセチル 基。エチルカルボニル基。プロピオニルカルボニル基、 それらの置換体、等が、アリールカルボニル基として は、ベンゾイル基、ナフチルカルボニル基、ピフェニル カルボニル基。それらの置換体、等が、アルコキシカル ボニル基としては、メトキシカルボニル基、エトキシカ ルボニル基、それらの置換体、等が、アリーロキシカル ボニル基としては、フェノキシカルボニル基、ナフトキ 20 シカルボニル基。ピフェニロキシカルボニル基。それら の置換体、等が挙げられる。これらの酸化剤の具体例と しては、例えば、過安息香酸及びその誘導体、過酢酸、 過熾酸等の過酸。それら過酸のエステル類、過炭酸及び そのエステル類、等の有機過酸化物が挙げられる。本発 明で好ましく使用される酸化剤は、過安息香酸及びその 誘導体である。

【0011】また、本発明において、鰶外・可視光とし て、繋外・可視レーザー光を選定すると、該着色物質の 分解若しくは無色化反応を行うために必要なヒドロキシ 30 ラジカルの濃度を高くすることが可能となり、通常の紫 外・可視光を照射した場合に比べ該反応が著しく高速化 されることから、その漂白時間に要する時間や漂白温度 の低減化が達成でき、更には、環境負荷が小さいと共に 操業安全性が高く、しかも二酸化炭素排出の削減が可能 で環境に優しいといった顕著な作用効果を呈する。更 に 通鴬の紫外・可視光照射による光化学的ヒドロキシ ラジカル生成は一光子過程のみによるものであるのに対 し、レーザー光を用いると、一光子過程の他に多光子過 程によるヒドロキシラジカル生成の可能性も高くなる無 40

溶解させて使用することが望ましい。このような溶媒と しては、水、アルコール類、鎖状または躁状のアルカン 類。 エーテル類等の単独溶媒あるいはこれらの混合溶媒 が挙げられるが、酸化剤を溶解又は分散する溶媒、或い は混合密媒であればその種類に限定されない。酸化剤の 使用量は特に制限はないが、好ましくは恣媒に対する酸

化剤の飽和濃度以下であれば良く、より好ましくは().

1~20重置%とするのが適当である。

【①①14】本発明における紫外・可視光照射における 光照射波長に特に制限は無いが、波長が180~800 nm. 好ましくは180~400nm程度のものを用い ることが望ましい。また、本発明における紫外・可視光 照射における光照射強度にも特に制限は無いが、 直続光 は0. 1mW~10kW/cm2、バルス光では0. 1 mJ/パルス・cm²~1 k J/パルス・cm² が適し ている。紫外・可視レーザー光源としては特に制限はな く、またレーザー光はパルス光でも連続照射光でもよい が、エキシマレーザー(ArFエキシマレーザー、Kr Fエキシマレーザー、XeC!エキシマレーザー、Xe Fエキシマレーザー等) アルゴンイオンレーザー、ク リプトンイオンレーザー、YAGレーザーの第2.及び 第3高調波等が好ましく使用される。

【0015】光照射温度にも特に制限は無く、用いた溶 媒の凝固点以上、 沸点以下であればよいが、 好ましくは -80℃~100℃、より好ましくは0~40℃であ る。光照射時間は、原料パルブの着色度、酸化剤あるい は溶媒の種類やその濃度更には、照射繁外・可視光の種 類や光強度等を考慮することにより適宜定められるが、 通常、1秒~30分もあれば充分である。

【①①16】本発明方法は、粗パルプと酸化剤を接触さ せた所に紫外・可視光を照射すればよく、特にその実施 の態様に制限はない。好ましい実施の態様としては、例 えば、原料バルブを、酸化剤を含む繁外・可視光を透過 する溶媒に、分散、溶解した後、紫外・可視光を照射す る方法、原料バルブをシート状、或いは薄片状に成型し た後、これを上記の酸化剤を含む溶媒に含浸、あるいは 含浸させた後、繁外・可視光を照射する方法等が挙げる れる。

[0017]

【実験例】次に実施例に基づき、本発明を更に詳細に設

ろ、-26であった。 【0019】実施例2

実稲例1において、400mJ/パルス、5日2のクリ プトンフッ素エキシマレーザーに代えて、Toshib a UV-25フィルターを装着した500♥のキセノ ンランプを1分間照射した以外は実施例1と同様の操作 を行った。漂白後のパルブの白色度(jis Z 87) 15)は、-35であった。

【0020】比較例1

散させ、この分散液を濾過した後、濾過物を直径約2. 5 c mの円盤状にし、乾燥後、該バルブの白色度(Ji S Z 8715)を拡散反射装置の付いた紫外可視分 光光度計により測定したところ、-55であった。

【0021】比較例2

粗パルプ約0.11g(乾燥重畳)組パルプ約0.11 g (乾燥重量) を30m1の6%過酸化水素水溶液に分 散させ、この分散液にToshiba UV-25フィ ルターを装着した500分のキセノンランプを1分間照 射した。この分散液を濾過し、引き続き濾過物を水で洗 20 巻した。洗巻後の徳過物を直径約2.5cmの円盤状に し、乾燥後、該パルプの白色度(JIS 2 871

5) を拡散反射装置の付いた紫外可視分光光度計により 測定したところ、-40であった。

[0022]

【発明の効果】従来の、酸化剤と通常の紫外・可視光を 用いる漂白方法は、過酸化水素の紫外可視領域のモル吸 光係数が通常の芳香族化合物や共役系を有する有機化合 物と比べて極端に小さいので、光化学的に発生するヒド ロキシラジカルの濃度は低いものでしかないことから、 ハロゲン系薬剤漂白法と比べて十分な漂白効果が得られ 粗パルプ約0.11g(乾燥重量)を30mlの水に分 10 ない、処理時間が長い、高温処理を要する、などといっ た問題点を包含していたが、本発明においては、酸化剤 として、前記一般式(1)で示される特有な酸化剤を用 いたことから、該着色物質の分解者しくは無色化反応を 行うために必要なヒドロキシラジカルの濃度を高くする ことが可能となるため、上記者色物質の分解反応や無色 化反応が促進され、従来の過酸化水素と光照射を利用し た場合に比べその漂白時間に要する時間や漂白温度の低 減化が達成できる。また、本発明は、更には、環境負荷 が小さいと共に操業安全性が高く、しかも二酸化炭素排 出の削減が可能で環境に優しいといった顕著な作用効果 を呈する。